ANTI-ED B MONOCLONAL ANTIBODY

PUB. NO.: 04-169195 [JP 4169195 A]

PUBLISHED: June 17, 1992 (19920617)
INVENTOR(s): SEKIGUCHI KIYOTOSHI
CHITANI KOUICHI

HIRANO NAONOBU TACHIKAWA TETSUYA

APPLICANT(s): FUJITA GAKUEN [000000] (A Japanese Company or Corporation),
JP (Japan)

OTSUKA PHARMACEUT CO LTD [350484] (A Japanese Company or Corporation), JP (Japan)

APPL. NO.: 02-295820 [JP 90295820] FTLED: October 31, 1990 (19901031)

INTL CLASS: [5] C12P-021/08; A61K-039/395; C07K-007/10; C12N-005/20; C12N-015/06; C12N-015/62; C12P-021/02; G01N-033/574;

GO1N-033/577; C12P-021/08; C12R-001/91; C12P-021/02; C12R-001/19; C07K-099/00

JAFIO CLASS: 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY -- Microorganism Industry); 14.1 (ORGANIC CHEMISTRY -- Organic Compounds); 14.4 (ORGANIC CHEMISTRY -- Medicine); 28.2 (SANITATION -- Medical); 46.2

(INSTRUMENTATION -- Testing)

JOURNAL: Section: C, Section No. 990, Vol. 16, No. 470, Pg. 92,

September 30, 1992 (19920930)

ABSTRACT

NEW MATERIAL: The subject antibody recognizing the ED -B amino acid sequence of formula.

USE: Immunoassay of carcinomatous fibronectin .

PREPARATION: The antibody can be produced by ordinary process using an immunogen consisting of a fused protein of the 91 amino acids of the ED - B region of formula and protein A. Plogoff hold

14sep00 12:40:34 User228206 Session D1310.10

```
STIC-FPAS
```

STIC-ILL From:

Sent: Thursday, September 14, 2000 2:39 PM

STIC-FPAS To: Subject: RE: edb

----Original Message-

From: Raffensperger, Linda

Sent: Thursday, September 14, 2000 2:36 PM

To: STIC-ILL

Subject: RE: edb

Sure, we'll forward it to STIC-FPAS.

----Original Message----

STIC-ILL

Sent: Thursday, September 14, 2000 2:32 PM

Raffensperger, Linda To:

Subject: RE: edb

----Original Message-

From: Portner, Ginny

Sent: Thursday, September 14, 2000 2:24 PM

To: STIC-ILL Subject:

RE: edb

Can this be sent to the foreign patent library? STIC-ILL

----Original Message---

From: Sent:

Thursday, September 14, 2000 2:22 PM

To: Portner, Ginny Subject:

RE: edb

Did you mean to send this to STIC-ILL? It appears to be a Japanese patent.

----Original Message-----

From: Portner, Ginny

Sent: Thursday, September 14, 2000 1:39 PM

To: STIC-ILL

Subject: edb

ANTI-ED B MONOCLONAL ANTIBODY

PUB. NO.: 04-169195 [JP 4169195 A] PUBLISHED: June 17, 1992 (19920617)

INVENTOR(s): SEKIGUCHI KIYOTOSHI

CHITANI KOUICHI HIRANO NAONOBU

TACHIKAWA TETSUYA

APPLICANT(s): FUJITA GAKUEN [000000] (A Japanese Company or Corporation).

JP (Japan)

OTSUKA PHARMACEUT CO LTD [350484] (A Japanese Company

or

Corporation), JP (Japan)

APPL, NO.: 02-295820 [JP 90295820]

FILED: October 31, 1990 (19901031)
INTL CLASS; [5] C12P-021/08; A61K-039/395; C07K-007/10; C12N-005/20;

C12N-015/06; C12N-015/62; C12P-021/02; G01N-033/574; G01N-033/577; C12P-021/08; C12R-001/91; C12P-021/02; C12R-001/19; C07K-099/00

JAPIO CLASS: 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY – Microorganism Industry); 14.1

(ORGANIC CHEMISTRY - Organic Compounds); 14.4 (ORGANIC CHEMISTRY - Medicine); 28.2 (SANITATION - Medical); 46.2 (INSTRUMENTATION - Testing)

JOURNAL: Section: C, Section No. 990, Vol. 16, No. 470, Pg. 92, September 30, 1992 (19920930)

ABSTRACT

NEW MATERIAL: The subject antibody recognizing the ED -B amino acid sequence of formula.

USE: Immunoassay of carcinomatous fibronectin .

PREPARATION: The antibody can be produced by ordinary process using an

immunogen consisting of a fused protein of the 91 amino acids of the ED - B region of formula and protein A.

Glass Partice.

Art Unit 1645 CM1-7e13 (703) 308-7543

@日本国特許庁(IP)

命特許出願公開

@公開 平成 4年(1992) 6月17日

@ 公開特許公報(A) 平4-169195

@Int. Cl. ⁵ C 12 P 21/08 識別記号 ZNA 庁内整理番号 8214-4B 7236-4B 8717-4B 8717-4B

C 12 N 5/00 15/00 B C

名本 審査請求 未請求 請求項の数 2 (全17頁)

◎発明の名称 抗ED−Bモノクローナル抗体

②特 顧 平2-295820 ②出 顧 平2(1990)10月31日

要知県名古屋市緑区篠の風1丁目1114 要知県春日井市営成台8-3-6 徳島県鳴門市大津町木本野字4丁野32-9 徳島県板野郡北島町高房字東野神本13-6 要知県豊明市栄剛爾庭12番地の1

⑦出 顯 人 大塚製薬株式会社 東京都千代田区神田司町2丁目9番地 ⑱代 理 人 弁理士 三枝 英二 外2名

最終頁に続く

明細書

発明の名称 抗ED-Bモノクローナル抗体 特許請求の範囲

① 下式(1)で扱わされるED-Bのアミノ酸 配列を認識することを特徴とする抗ED-Bモ ノクローナル抗体。

式(1):

Glu-Val-Fro-Cla-Lau-Thr-Asp-Lau-Ser-Phe-Val-Asp-Ila-Thr-Asp-Ser-Ser-Ila-Gly-Lau-Arg-Trp-Thr-Fre-Lau-Asp-Ser-Ser-Thr-Ila-Ila-Gly-Tyr-Asp-Ila-Thr-Val-Val-Ala-Ala-Gly-Glu-Gly-Ila-Fro-Ila-Phe-Gla-Asp-Phe-Val-Asp-Ser-Ser-Val-Gly-Tyr-Tyr-Thr-Val-Thr-Gly-Lau-Glu-Fro-Gly-Ila-Asp-Tyr-Asp-Ila-Ser-Val-Ila-Thr-Lau-Ila-Asp-Gly-Gly-Glu-Ser-Ala-Fro-Thr-Thr-Lau-Thr-Gla-Gla-Thr

② ED-B領域91アミノ酸とプロテインAと

の融合混白質を免疫原として得られる請求項① に記載の抗ED-Bモノクローナル抗体。 発明の群権な説明

産業上の利用分野

本発明は、灰ED-Bモノクローナル抗体、より群しくはフィブロネクチン(fibronectin: FN)、殊に感組線に含まれるタイプの上配FN に対する新規なモノクローナル抗体に関する。

従来の技術

F N は、1948年にモリソンらにより血製業 白質の一つとして別りて報告されたものであり [Morrison.P. R. et al., J. An. Chear. Soc., 12, 3103 (1940)]、種々の組織や体液中に広く 分布する一群の多複能制型白質であり、細胞の移動、分化、増解、悪化と いった多形な生物製象に関与することが知られて いる [関ロ 戸神後、細胞工学、生(6)、485-457 (19891)]。 また提来よりFNには、2つの分子機があり、 野顔で仮念もれ血性・印を子すをFNは血管FN (pFN)と呼ばれ、培養細胞及び治療現中 に存在するFNは膨脂性FN(cFN)と呼ばれていたが、之等FNの分子多様性は、適在子初期 転写座物の可変的スプイシング(alternative spiletine)により生じることが明らかにされている。かから可変的スプラインングを受ける信祉 は、形の一人、にD一級の更になっと呼ばれる3 領域があり、之等限が表めれている。 多数の分子類が生じるものと考えられている。

一方、無組載に含まれるタイプのFN (以下 「感性下N」と概象する) は、上記ED B 経域 の発現が異常に高いFNであって、917ミノ酸 からなるED - B 領域を育するFNとして知られ でいる [Luciano Zardi, et al., The EMBO Journal. 点. (8), 2337-2342 [1887]]。

売明が解決しようとする課題

- Bのアミノ酸配列を認識することを特徴とする 抗ED-Bモノクローナル抗体が提供される。 式(1):

Glavial-Fracila-iau-Thr-App-lau-Sar-Pha-Vel-App-lie-Thr-App-Sar-Sar-lie-Gly-Gua-Apg-Trp-Thr-Frac-Lau-App-Sar-Sar-Thr-Ilalie-Gly-Tyr-Arg-lie-Thr-Yal-Val-Ala-Ala-Gly-Glu-Gly-lie-Frac-lie-Thr-Val-Val-Thr-Gly-Gua-Glu-Frac-Gly-lie-App-Tyr-Applie-Sar-Val-lie-Thr-Lau-Ile-App-Tyr-Applie-Sar-Val-Ile-Thr-Lau-Ile-App-Tyr-App-Thr-Gly-Gua-Thr-Chu-Ile-App-Tyr-App-Glu-Sar-Val-Ile-Thr-Lau-Ile-App-Tyr-App-Thr-Sar-Val-Ile-Thr-Lau-Ile-App-Tyr-App-Thr-Sar-Val-Ile-Thr-Lau-Ile-App-Tyr-App-Thr-Sar-Val-Ile-Thr-Lau-Ile-App-Tyr-App-Tyr-App-Thr-Sar-Val-Ile-Thr-Lau-Ile-App-Tyr-App-T

また本発明によれば、上式(1)のアミノ酸配 列で表わされるED-B領域91 アミノ酸とプロ テインAとの融合蛋白質からなるペプチドが提供 される。

上記及び以下の本明細書において、アミノ酸、

かかる現状において、上記扇性FNについて分 子レベルでの研究を進めるために、またその分子 種に特実的な固定(検出)乃至精製を可能とし、 ひいては傷の動脈を可能とするための手段が、斯 界で要望されている。

本発明の目的は、上記要型に合致する手段を発 供することにある。即ち、未発明はED 日 日 を特 見のに認識し、使って高性FP に反応特異性を有 するモノタローナル技体を提供すること、ED ー Bに関連するペプチド、発に上記モノタローナル 技体の段回のための免疫限及び条性FNの耐定の ためのトレーナーともり得る例のペプチドを軽 供すること、更に之事を利用して所望の条性FN もしくはED ー Bを、従来の個相系のみならず被 相系においても前定する技術を提供することを目 物とする。

<u>課題を解決するための手段</u> 本発明によれば、下式(1)で表わされるED

ペプチド、保護系、活性基、その他に関して略号 で表示する場合は、IUPACの規定或いは当該 分野における慣用記号に従うものとする。また塩 基配列における核酸の表示も同様とする。

本契明により横供される上記特定の配ED-B モノクローナル抗体は、ED-Bを特異的に認識 する抗体であって、ED-BLしくは拡張域を有 するFN、即ち感性FNに反応特異性を有するこ とにより特徴付けられる。

従って、本意明核体は、ED-Bもしくは歳性 ドハの免疫制定法における特別技体として利用す ることができ、これによってご参の高感度、高齢 成月の態度な制度法を確立できる。また、上記制 定法が確立できれば、臨のスタリーニング並びに 新新日時が開展できると共に、これと解極機の 研究、解明等の基礎研究に係めて有用である。

更に、本発明抗体は、例えばアフィニティーク ロマトグラフィー等による上紀 E D - B もしくは 癌性FNの免疫学的精製に有用である。

また、本発明により銀供される上記特定のペプチド)は、 チド(ED-B・プロテインル融合ペプチド)は、 本発明抗ED-B抗体の製造のための免疫原として有用であり、また上記側変方法におけるトレー サー (標識体)等としても有効に利用できる。

サー (機能件) かくじても特別に利用できる。 以下、未契明技体は、前記式 (1) で表わされる ED - B 機能 3 1 7 3 / 機と プロテイン人 & の融合版 台質を免疫薬として用いて、一般 の方法に従い数 並することができる [Hanfiand, P., Ches. Phys. Lipids. 12, 100 (1975) : Manfiand, P., Ches. Phys. Lipids. 12, 201 (1976) : Koncialak. J., Eur. J. Nicches. 27, 214 (1978) ;

尚上記ED-B領域は公知でありその遺伝子も 決定されている。

上記方法はより具体的には、例えば上記免疫原 で免疫した哺乳動物の形質細胞(免疫細胞)と哺

FN、たれら病性下NのED一B環境力変征それ らのフラグメント、上記特定の下さり数配列を育 する合成ペプチド等のいずれわとプロテイン人と の融合蛋白質であればよい。之等の内で件に好ま しいものとしては、本発明ED一B環境91アミ ノ酸を、プテンとして利用して得られるものを何 示できる。

上記 ED - B 情域 9 1 アミノ酸とプロテインA との融合函色質は、より好ましくはFNのED -B 領域を行する病性 FNの樹立細即株を利用して、 減在子工学的手法により製造することができる。 その詳細な次の通りである。

町ち、まず衛性FNを廃生する結長制立細粉体、 例えば代表的にはヒト約児路組織から分離された 正常 2 他体線維芽組物 WI - 3 8 を提案のイルス S W 4 0 で影質転換 (盛化) して得られる株化相 図であるWI - 3 8 V A 1 3 組削より、グアニジ ンチオンアネート法 [Chirgwin, J. N. et al.、 乳動物の形質細胞腫細胞との融合細胞(ハイブリ ドーマ)を作成し、これよりFNのED - B領域 を認識する所質抗体(モノクローナル抗体)をಪ 生するクローンを選択し、歳クローンを培養する ことにより実施される。

本発明体体は上記方法により得られる間軽的体 成、即ち版体産生ハイブリドーマ増養上情又はマ 入質数末やあまであってもよく、更に之をそ底 酸アンモニウム分面やイオン交換クロマトシラフィー マークロマチインム技能のカル等によるアフィニ ティクロマトグラフィー等により精製したもので あってもよい。

本発明抜体の製造に当り、免疫限として用いられる上記FNのED-B領域917ミノ酸とプロテイン人との融合蛋白質は、前記式(1)で表われるアミノ酸配列を少なくとも有している限り、 特に限定はなく、例えば無組織から到製した感性 FN、遺伝子組象人技術に従い製造された感性

Blochemistry、13. 5294-5290 (1979)] にて、金 RNAを得た後、このRNAからオリゴd Tセル ロースカラムにでポリ (A・) RNAを選別し、 次いでカワサキとウォンダの方法 (Rowsaski and Wong, PCR Technology, N.A.Erlich.ed.,

Stockton Press, Mew York, p89-98 (1989)] _に 使って、ポリメラーゼ・チェイン・リアクション 柱 (以下これを「PCRL」と略す、Seiki. R. K., et el., Science, <u>230</u>, 1350-1354 (1985)) を用いてED-B稲城をコードするcDNAを合 破する。

即ち、ランダムへキサマーをブライマーとして 定転写酵素により・本様に D N A を含成した後、 5*-CAGAGCTCGCACTITICA-1*を展ガライマーと して、P C R 核によりF N c D N A 上の E D - B 頻繁をコードする5ac 1 - F vo 1 I 環境を増載する ことができる。ここで用いられる2 本のプライマ ことができる。ここで用いられる2 本のプライマ

特開平 4-169195 (4)

ーは、特に上記域基配列に限定される必要はなく 目的の5mc I ス(Letwo I I MML な 含むものであれば いずれでもよい。上記で申られるニ本館 c D N A を 5mc I 及(S Two I I Two I M A を 3 co I 及 (S Two I I Two I M A を 3 co I 及 (S Two I I Two I M A を 3 co I R A co I M A co I M

次に、上記pGEMBIからED-Bを合む機 域をコードするにDNAを、Eco BI-PRIMS として回収し、これをプロテインカ連伝子総合ペ クターpRIT2T [ファルマンア社制]の Eco BI-PRIME(挿入して、目的のプロテイ ンれとED-Bとの総合類白質の発展ペクター DRABIAWRATA

所望の免疫原を得る。

向、上記方法といてはED - B運転子を、ED - 6 間報をコードするSec 1 - Pro 11 所作とその下級のPro 11 一 Acc 1 断片とその下級のPro 12 一 Acc 1 に 新片とのアン 1 に 所 た と の を 近 な な く ス で ス に 所 け と で ま と に ま に ま か と で ま と に ま に ま か と で ま と に 上 で ま と に ま い ま と に 上 で ま と で ま こ 更に 上 記 達 任 子 は 、 本 ス フ ァ イ ト ・ ト リエステ み 法 (Peture. 319.109 (1984)] 等の常法に 定って 、 厳郷の 化 字 合成 に よ り 全 合成 す る こ と も 可能で あ ま 。

本税明モノクローナル技体の製造において、免 技際、即ち上記プロテイン人とEDーB 領域との 輸売省主質で免疫される傾気動物としては、特定 制限はないが、脂粉酸合に使用する形質細胞原相 能との過去性を考慮して選択されるのが貸ましく、 一般にはマウス、ラット等が有利に用いられる。 免疫は一般的方法により、列えば上配免疫取入

上記発現ペクターによる宿主の形質転換は、例 えば宿主蜘蛛として入Clost 温度感受性リブレ ッサーをもつ大腸菌N4830[ファルマシア社 より入手]を用いて、リン酸カルシウム法 [D. Hanshan, D. M. Glover, ed., DNA cloning. vol.1, p109-135, IRL Press, exford, 1985) (て行なうことができる。かくして得られる形質転 機体をLB焙焼で焙巻後、ハナハンとメセルソン の方法 [Hensham, D. and Meselson, M , Gene, 10,63-67 (1980)]を参照して、クローニングを 行なうことにより、目的とするプロテインA・ ED-B融合蛋白質器性クローンを収得できる。 目的融合蛋白質の産生は、上記陽性クローンを 単顕後、培養し、ヒートインダクションをかける ことにより実施でき、得られる蛋白質は超音波破 砕により関体中より放出させて回収でき、またイ ムノグロブリン不溶化カラムを用いたクロマトグ ラフィーにより精製できる。かくして精製された

は後記するような適当な結合試薬を用いて担体 (抗原性の高い異種蛋白)と結合させた免疫抗原 を、哺乳動物に静脈内、皮内、皮下、旋腔内注射 等により投与することにより実施できる。

上記免疫技術の複雑において、用いられる目体 としては、温常技順の作成に当り慣用される高分 予の天然もしては今成の重色日を止く後帯できる。 該関体としては今人は馬血情アルグミン、外血清アル ブミン、ヒッジ血清アルブミンス、外血清アル フミン、モッジの場所アルブミンス、外血清アル ルブミン鬼、馬塩樹ケロブリン、中面滑ケロブリン、 ヒッジ曲滑グロブリン、人の海グロブリン、 ヒッジ曲滑グロブリン、外面海グロブリン、 ピッジ曲がアリンシ、サーフリン、マンジャ ログロブリン、人カークロブリン、ヒッジャ ログロブリン、株人でグロビン、のサギへモゲロビン、4へをグロビン、と、ビッジのモグロビン、サーでロビン、人のオービン等ロビン、人のサービン等の

特期平4-169195 (5)

他のヘモケロビン間: キーボールリンペアトへモ シアニン (K L H) 等の動物のヘモシアニン頭: 向曳大り倍出された蛋白質 (アスカーリス倍出格) 7-800-786 (1973)、J. Issuun. 122、302-708 (1979)、J. Issuun. 122、302-708 J. Physiol. 199、575-578 (1960)に記載のもの 又はこれらを更に掲載したもの);ポリリジン、ポリアルテミン酸、リジンーブルタミン酸、リジンーブルタミン酸素明合体等を挙 ば、リンン又はエーエンンを全む表置合体等を挙 げることができる。

ハブナン-世林市台球業としては、選求状態の 作成に当り慣用されているものを広く使用できる。 具体的にはチロレン、ヒスチリン、トリプトッア ンを興報節合させる、例えばピスジアゾタイズド ベンジンン(BDB)、ビスジアゾタイズドー3、 ボージアニンジン(BDB)、アンジンコム 化合物:アミノ版とアミノ版と全興報報合会せる。

例えばグリオキサール、マロンジアルデヒド、グ ルタールアルデヒド、スクシンアルデヒド、アジ ポアルデヒド等の胎肪族ジアルデヒド額、チォー ル基とチオール基とを架構結合させる、例えばN. N' - o - フェニレンジマレイミド、N ·N' mーフエニレンジマレイミド等のジマレイミド化 合物:アミノ基とチオール某とを架橋結合させる。 假えばメタマレイミドベンソイルーN-ヒドロキ シスクシンイミドエステル、4~(マレイミドメ チル) ーシクロヘキサン・1 - カルボキシル・ N' - ヒドロキシスクシンイミドエステル、N -スクシニミジルー3ー(2-ピリジルジシクロ) プロピオネート (SPDP) 等のマレイミドカル ポキシルーN-ヒドロキシスクシンイミドエステ ル類;アミノ基とカルボキシル基とをアミド結合 させる通常のペプチド結合形成反応に用いられる 試薬、例えばN、N-ジシクロヘキシルカルボジ

アミノカルボジイミド、1 ーエテルー3 ージイソ プロピルアミノカルボジイミド、1 ーとクロへキ シルー3 ー (2 ーモルホリェルー4 ーエチル)カ ルボジイミド等のカルボジイミド競等の股末値名 開等を挙げることができる。また上記ハブテンー 担体館合試薬としては、p ー ジアゾニウムフェニ ル酢酸のジアゾニウムアリールカルボン機関と 温常のペプチド結合形成反応は裏、例えば上記段 水館合剤とを組合形成反応は裏、例えば上記段 水館合剤とを組合せたものも使用可能である。

上記・ブテン、四体蛋白、ハブテン・四体結合 以素、スペーサー等を用いる免疫抗原の製造反応 は、素体に従うことができ、一般には水産液白し くはロド5~10程度の過度の顕而液中、好まし くはロド5~9程度の緩衝接中、0~40℃、好 よしくは至高付近で行なわれる。該反応は過常約 2~5時間程度で気格する。

上記においてハプテン、ハプテン - 担体結合試 薬及び担体の使用割合は、適宜に決定できるが、 温常ハブテンに対して担体を0.5~5 倍割量程度、外部によくは1~2 倍調車程度、及びバテンー相体結合試票を1~3 0 信をル程度用いるのがよい。上記によりベーサーを伸介してもしても、は、成民に担体とハブテンとが結合したハブテンー担体複合体からな5所量の免疫技順が収得される。 反応程で使得られる抗薬は常生に従い、例えば、用類技法、分別抗酸注等により容易に単離機能できる。

イミド (DCC) 、N-エチル-N' -ジメチル

朝記免疫は、より具体的には、免疫原を生態食 塩水合有リン酸販養液(PBS) や生態食物 本等 で適当な講定に需収し、所収により消水のアジュ パントと使用して、供試動物に2~14日底にお 回設与し、総設り量が、例えばマウスでは約10 ~100mg程度、家兎では約0、2~2.0m 程度になるようにすることにより行ない場る。上 エアジュパントとしては、百日転ワクチン、完全 フロインドアジュパント、アラム等を用い得る。 抗体の採取は、上記最終投与の1~2週間経過 後、免疫化された動物から採血し、これを違心分 難後、血液を分離することにより行なわれる。

上記モノクローナル技体の製造において用いられる免疫期限としては、上記無料投与の約3 日後に摘出した詳細機関を使用するのが好ましい。 上記免疫期間と避合される他方の規模能としてい、現に公知の指すのもの、例えば中3 / x 6 3 - A g 8 (X 6 3) [Nature . 256_ 455-197 (1973)] 、p 3 / x 6 3 - A g 8 . X 10 (P 3 U 1) [Current 70pics in Microbiology and Ineusology. 81.17 (1978)] 、P 3 / N S | -1 - A g 4 - 1 (N S - 1) [Surr. J. Ineuson 1.0, 511-513 (1976)]、S p 2 / O - A g 1 4 (S p 2 / O) [Rature . 276_ 265-770 (1978)] 、P O [J. Ineuson . Noth . 25. 1-71 (1988)] 。P O [J. Ineuson . Noth . 25. 1-71 (1988)] 。P O [J. Ineuson . Noth . 25. 1-71 (1988)] 。P O [J. Ineuson . Noth . 25. 1-71 (1988)] 。P O [J. Ineuson . Noth . 25. 1-71 (1988)] P O [J. Ineuson . Noth . 25. 1-71 (1988)] P O [J. Ineuson . 25. 1-71 (1988)] P O [J. Ineus (Y3) [Neturo. <u>277.</u> 131 (1979)] 李の骨が 腫瘍胎等を使用できる。

上紀免疫細胞と形質細胞原細胞との融合反応は、 公知の方法、例えばマイルスタイン (Milstein) らの方法 [Method in Enzymology, 73, 3 (1981)] 等に携じて行なうことができる。より具体的には、 上記融合反応は、通常の融合促進剤、例えばポリ エチレングリコール (PEG) 、センダイウイル ス(HVJ)等の存在下に、通常の培地中で実施 され、培地には更に融合効率を高めるためにジメ チルスルホキシド海の補助剤を必要に広じて派出 することもできる。また、電気処理(電気融合) による方法等を適宜採用することもできる。免疫 細胞と形質細胞腫細胞との使用比は、通常の方法 と変りはなく、例えば形質細胞腺細胞に対して免 疫細胞を約1~10倍程度用いるのが普通である。 融合反応時の培地としては、上記形質細胞腫細胞 の増殖に通常使用される各種のもの、例えば

RPMI-1640培地、MEM培地、その他この種細胞培養に一般に利用されるものを例示でき、 通常之等培地は牛胎児血清(FCS)等の血清補 途を按いておくのがよい。

期前無合は上記を疾縮数と影質熱物質細数との 所定量を上記時始内でよく混合し、予め37℃程 度に加盟したPEG后接、例えば平均分子面 1000~6000程度の60を、通常助態に約 30~60*/**の遺復で加えて混ぜ合せることに より行なれる。以後、適当な物を変法が加し で遠心し、上消を除出する機件を繰るさことによ り所望のハイブリドーマが形成される。

得られる所領のハイブリドーマの分離は、適常 の選別用地地、男えば日人工地地(ヒポキサンチ ン、アミノブテリン及びチミジンを含む用地)で 増まることにより行なわれる。該日本で地域で の物質は、目的とするハイブリドーマ以外の細胞 (未給合能的等)が死滅するのに先分化時間、場 常数日〜数週間行なえばよい。かくして得られる ハイブリドーマは、通常の限界常駅注により目的 とする抗体の検索及び単一クローン化に供される。

目的核率重生物の検索は、例えばをし「8 A 法 {Engwall, E., Meth. Enzpeel. 22, 418-439 118891)、ブラーク後、スポット法、凝固及活成 オクタロニー (Ouchterlony) 法、ラジオイム/ アッセイ (R I A) 法等の一般に抜けの始出に用 いられている層々の方法 [「ハイブリドーマ法と セノクローナル技術」、核反企社R & のブラニン グ発行、第30-53頁、配知57年3月5日) に従い実施することができ、この検索には研究免 疾抗薬が利用できる。

かくして得られる本発明の所望のモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマは、適常の培地 で軽代培養することができ、また成体寮業中で長 期間保存することができる。

上記ハイブリドーマからの本発明モノクローナ

特開平4-169195 (7)

ル技体の収取は、照ハイフリドーマを、電話に従 って均度してその均度上滞として得る方法や、ハ イブリドーマをこれと適合性のある哺乳動物に投 与して増殖させ、その限水として得る方法等が疑 用される。前者の方法は、高純度の飲体を得るの に適しており、後者の方法は、抗体の大量生産に 減している。

また上配のごとくして得られる抗体は、更に維 析、ゲル炉通法、アフイニテイクロマトグラフィ 一等の通常の手段により精製することができる。 かくして、本発明抗 ED - Bモノクローナル抗 体を製造できる。

本発明故体の利用につき群連すれば、抜紋体は これを利用して例えば免疫は始後、アフィニティ クロマトグラフィー等の過常の掲載手段によりF NのED B 研域と、簡便且の特異的に精動する ことができる。また本発明故体の利用によれば、 体被等を検体として試験体中の感性FNを全核な 体被等を検体として試験体中の感性FNを全核な 応により特異的に確定することができる。故方法 としては、通常の魅合法、サンドイッチ地による ラジオイムノアッセイ(RIA)、酵素免疫制定 法(ELISA)、繊維法等の通常の免疫学的手 般が挙げられ、之等各方法の操作、手順等は常法 に従うことができる。

より具体的には、例えばせ合法を実施する場合 制定しようとする検体中の感性ドNと、一定種の 不高性化されたドNのED-Bとを、機識形で機 踏された本契明反体の一定運し量合反応させ、次 いで不溶化FNのED-Bと機能反体との結合体 及び非結合個別定体と分離し、そのいずれか一 方の機能活性を副定することにより、検体中の係 能ドNを定置することができる。またサンドイッ ナ社を実施する場合、測定物質(検体)と不溶化 された果別核核とを反応させて、FNのED-B不溶化核体複合体を形成させ、この形成に

複合体と模倣抗体との結合体の標識活性又は非結 合模緻活性を測定することにより、上記と同様に 検体中の癌性FNを定量できる。

えば放射性ヨードの場合、クロラミンTを用いる 酸化的ヨード化法 [M. H. Munter and F. C. Greenwood ; Nature, <u>194</u>, 495 (1962) ;

Gresswood ; Reture, 1994, 495 (1992); は Sloches, J., 最高、144 (1993) 整風 事により行なわれ、無葉は悪の鳴入は、悪素のカップリング 族、例えばエルランガー(B・F. Erlanger)らの方法 [Acts Endoccinal. Suppl., 1459, 205 は 1972)] 及びカロール(H・H、 Xarol)らの方法 [Proc. Retl. Aced. Sci., U.S.A. <u>97</u>, 713 (1997)] 等の方法によつで行なうことができる。また、不希にもれた未発明なほび不能化ド外のED-B、例えばブレー)に物頭の又は化ド外のED-B、例えばブレーに物頭の又は化ド外のED-B、例えばブレーに物頭的又は化ド外に固相化したものは、本発明な取及はちじつ目を基当な不能性関係に化学的又は物理的に結合させることにより製造できる。用いられる開発としてはセルロース特末、セファデックス、セファロース、ポステレン、ジ版、カルボキンノチルセル

チックフィルム、プラスチックチューブ、ナイロン、ガラスピーズ、輔、ポリアミンーエチルビニルエチルーフレイン酸共業合体、アミノ酸共変合体、エチレンーマレイン酸共業合体を発展できる。上記不溶化は共有結合法としてのジアゾ陸、ペプチド法、アルキル化法、架模試楽による型体結合法(規模試楽したペプケラールアルデヒド、ペナサメチレンイソンファート等を使用)、Ug [仮記による低体結合法数の各種化学反応手

Ug I 反応による担体結合法等の各種化学反応手 設、イオン交換機能のような担係を用いるイオン 結合法、ガラスビーズ等の多礼性ガラスを担体と して用いる物理的吸着法等により実施できる。 ト記権が発における反応(免疫反応)は、通常

上記検定法における反応(免疫反応)は、適等 45℃以下、好ましくは4~40℃の過度で、数 時間~24時間程度を要して実施できる。

かくして本発明技体を用いれば、簡便に、高精 度で、検体中の癌性FNもしくはED-Bを保有 するFNを測定することができる。

は細胞はヒト胎児移組織から分離された正常2倍 体験維要胎別「-38を障碍ウィルスSV40 で形質変換して得られた性化細胞であり、ギラル ティ(A. J. Gizardi) らによりその性質が明ら かにされており [Ann. Med. Exp. Biol. Ponn.. 44. 242-254 (1958)] 、ATCCKATCC CCL 75. 1として客形されている。

上記WI38VAI3網粉を、フレッシュニー (8. 1. Freshnay) 著「カルチャーオブアニマル セルズ (Culture of Anima) でells) 」の記載 (Anam R Lis, Inc., New York, 1983) に従い結 乗した。

トリプレン処態により厚弛させたWI38VA 13細胞を約10・億ずつ15 G 培養皿 (ファル コン経験が乗ディッシュま3025)10 W E 培 格 (ダルペッコ改変イーダル培地、ギブコ社製) を用いて5%CO, 存在下で、37でで5日間は かかる本発明抗体を利用した精製系及び測定系 の設定及びその改変乃至応用は、当業者にとり目 期である。

発明の効果

本発明によれば、FNの抗ED-Bモノクローナル抗体及びその製造のための免疫限としての FNのED-B・プロディンA融合盤の質が提供 される。本発明拡体の利用によれば無性FNの研究や癌の診断法及び治療法が提供される。

奥 施 例

以下、本発明を更に詳しく説明するため、実施 例を挙げるが、本発明は之等に限定されない。 実施例 1

- ED-B・プロテインA融合蛋白質の製造 ① FNのED-B領域を含むSac J-Pvu II断
- a) 細胞の培養 この例ではWI-38VAI3細胞を用いた。

片の無駄

養し、ラバーポリスマンを用いて結覧を培養皿より 制蔵し、速心分離 (500×g、5分) により約1gのWI38VAI3組設を回収した。
b) cDNAライブラリーの調製

5. 7 M塩化センウム及び 0. 1 M EDTA を遠心チューブに約4 m人れ、その上に上記ホモ ジネート約8 mを重層後、20℃、32000 spm で20時間遠心分離を行なって全RNAを回 収した。

全RNAを5mg/zd以下の濃度に希釈し、65 で7分間インキュベート後、氷冷中で2分間魚 冷した。等量の2倍オリゴdT結合緩衝液 [1. OM NaC&, 20mMFJX-HC&, p H 7. 5] 及び1/100容量の20%SDS を添加してよく混合した。次いでオリゴdT結合 級衝液 [0, 5M NaC1、10mMトリスー HCI、pH7. 5、0. 1%SDS] で平衡化 したオリゴdTセルロースカラム(バイオ・ラッ ド社製)に付加した。未吸着区分を再度65℃で 7分間反応させ、水冷中で2分間急冷して再度カ ラムに付加した。カラムを10倍容のオリゴ d T 結合顕循液で洗浄し、更に10倍容のオリゴdT 洗浄液「O. 1M NaCa、10mMトリスー HC&、pH7.5、0.1%SDS]を使用し て洗浄した。オリゴdTセルロースに結合した A・RNAをオリゴdT店出被 [10mMトリス

ーHによ、p H 7. 5、0. 05% S D 5)により溶剤させた。部内線に1/25容量の5 M N a C 8 及び2、5容量のエタノールを加え、よく試合して-20で一経収数量した。水いでこれを12000 PPmで15分間通心分離して、ボリル、R N A を放射させ、70%エタノールに再返郵数させて同様に適公分離し、比較を乾燥後、減過量の水に溶かした。

上記方法で得られたポリA、RNAからカワサ キとウェンダの方法(Essuaski and Mang. PCR Tochnology, H.A.Erlich, ed., Stockton Press. New York, p89-98 (1989)] に従って、FN CDNAのED-B側域をコードする領域をポリ メラーゼ・チェイン・リアクション法により増幅 した。

c) プライマーの合成

次の2つのオリゴデオキシヌクレオチドプライ マーを調製した。

上流プライマー(Sac 1 サイト): 5'-CAGAGCTCCTGCACTTTTGA-3'

上流プライマー (Pvu Ilサイト) : 3'-TGTGACTGTTGTTTGCC-5'

上記プライマーの閲覧は、自動DNA合成装度 (アプタイド・パイオンスチムズ柱製、380A 型)を用いて、4間の場所の月ーシアノチルホ スホアミダイト開催体よの簡単結により合成した。 会成されたオリゴヌクレオチドの収保量と間相相 体からの短離は、重フンモニア水中で55℃下に 1.0世間製した合成オリゴヌクレオチドは、 HPLCで開製した合成オリゴヌクレオチドは、 HPLCで開製した会成オリゴヌクレオチドは、

得られた特製オリゴヌクレオチドはTE額衡液 [10mMトリスーHCs、pH7、4、1mM EDTA] に溶解し、-20℃で保存した。 d) 一本鏡cDNAの合成

0. 5 パチューブ (エッペンドルフ社製) に、 10 μ # の 2 × 反応用緩衝液 [40 m M トリスー HC# DH8. 4. 100mM KC# 5 m M M g C # 2 、 0 、 2 mg / x8 メクレアーゼ フリー牛血液アルブミン、2 mM dATP、2 mM dGTP, 2mM dCTP, 2mM TTP、2単位/xt RNasin (プロメガ社製)、 1 O Op mol ランダムヘキサマー (ファルマシア 社製)]と、予め90℃で5分間無処理した約1 u g のR N A を含む溶液 g u g とを混合した後、 1 μ / のマウスモロニー白血病ウィルス由来の逆 転写酵素(約200単位)を加え、室温で10分 間、更に42℃で30分間インキュペートして、 一本額cDNAを合成した。反応液を10分間 95℃で加熱して反応を停止させた。 e) Sac I - Pvu II新片の増幅

上記d)の加熱処理により反応を停止させた一本

載cDNA溶液20μεに、50p mol ずつの上 旅プライマー及び下流プライマーを含む80μℓ の1×PCR反応用観衝液 [20mMトリスー HC#, pH8. 4, 50mM KC#, 2. 5 m M M g C f 2 、 0 . 1 mg/zf ヌクレアーゼフ リー牛血清アルプミン]と、5単位のTac ポリメ ラーゼ (パーキンエルマー/シータス社製、1 με) とを加え、100μεのミネラルオイルを 重磨した後、95℃で1.5分間、次に50℃で 3分間、更に72℃で3分間加熱する操作を35 回繰り返して、所望のED-B領域をコードする Sac I - Pvu IIc DNA断片を増幅した。反応終 て後、10単位のSac!を添加し、37℃で2時 開インキュベートして、増幅させたSac I - Pvu IIcDNA断片の5′側Sac I サイトを載出させ t. .

上記反応液について、これを臭化エチジウムの 存在下、 φ×174DNAのHee III 分解DNA 断片を分子量マーカーとして1.5%アガロース ゲルを用いた電気体動を行なことにより、所望の 385種送付の大きさをもつSac I - Pvu II新片 が増幅されていることを確認した。 (f) Sac I - Pvu II新片の接製

上記9に使いアガロースゲル上で分離された
Sac I - Pvv 11新片を、ドレッツェンらの方法
[Drestens. G. H., et al., Anal. Blochem...
112, 295-298 (1981)] を用いて、DEAEセル
ロース膜 (S フンド S 社製、N A 4 5) 上に収録
させた後、吸着された D N A 断片を溶出パッファ
- [5 0 m M トリスー目 C 4. p H 8. 0, 1 M
N a C 4. 1 0 m M E D T A]を用いて、
DEAEセルロース酸より溶離させ、その後冷エ
タノール比較により、所望の5cc I - Fvv 11新片

② FNcDNAPvu II - Acc I断片の類製 a) セキグチらにより単離されたヒトフィブロネ

(約100m8) を回収した。

タチンc D N A クローンp L P S [Sakiswebi. K., et al., Bischemistry, 25, P #936-4941 (1988)] 2 0 μ g を、5 0 μ d の反反収載数 [10 m M h y スーH C d , p H 7 . 5、7 m M M g C d z 、5 0 m M N a C d , 7 m M 2 - J ルカプトエタノール、0.0 1 知年血清アルブミンに (どちらも宝面造社数) とを加え、3 7 ℃ で 2 時間反応させた。反反称で後、1 以アガロースゲルを用いた電気体動を行なって、所頭のPで II - Acc に 断片 (2 2 6 極 基別 ン 分離 し、4 0 後、前配の一口に配した如く、D E A E セルロース級を用いて所領の D N A 断片 (約5 0 0 m) を配収 上た。

⑤ FN c D N A の Sac I - Acc I 断片の p G E M 4 へのクローニング - C E M A (プロイザ 製) 5 m m を 2 l

p G E M 4 (プロメガ社製) 5 μ g を 2 0 μ f の反応観衝液 [1 0 m M トリスーΗ C f 、 p H 7. 5. 7 m M MgC # 2. 60 m M NaCg、7mM2-メルカプトエタノール、 0. 01%牛血清アルブミン]に溶解させ、これ に10単位のSac 1 (宝酒壺社製) と10単位の Acc I (宝酒流社製) とを加えて、37℃で2時 闘インキュベートし、pGEM4のポリリンカー 領域をSac I とAcc I 部位で開裂させた。反応生 成物をフェノール処理した後、エタノール沈殿に より職物させた。プラスミドDNAを回収し、こ れを48μℓの反応緩衝液 [50 m M トリスー HC#, pH9. 0, 0. 1mM 2uC#2 治解させ、これに20単位の牛小腸アルカリフォ スファターゼ(宝酒造社製)を加えて、37℃で 15分間、次いで56℃で15分間加温して、 5′末端の脱リン酸化を行なった。

10% SDSを2.5μg加えた後、68℃で 15分間加温して酵素を失活させ、フェノール抽

特期平 4-169195 (11)

出の後にエタノール沈殿を行なって、5′末端を 脱リン酸化したプラスミドDNAを回収した。 かに、上記プラスミドDNA20mgと、上記の

及びので得られた名。D N / 解片のそれぞれ2 0 mgと名、2 4 μ 4 のライゲーション緩衝液 [66 mMトリスーⅡ C 2、p II 7、6、5 m M M g C 4 1、5 m M N ラナスレイトイル、1 m M A T P] に溶解させ、これに T 4 D N A リガーゼ (宝蓄社経数) 3 0 0 単位を加えて 1 6 でで 1 6 時間インキュペーションし、p G E M 4 の5 mc I 無 M C F N D E D — 易頻繁をコードする

次に、この反応統1 μ 4 を分取し、これを 100 μ 4 の 8・col 1 18101 コンピテント細路 (宝福造社製)と超和後、氷冷下で30分間、次 、で42で90秒間インキュベーションして、 ブラスミドDNAを大層側に導入した。これに

Sac I 超位からAcc I 部位までの c D N A 断片を

LB培地 [1%バクト・トリプトン、0、5%酵 母抽出液、1%食塩]を1 # 加えて、37℃で1 時間振奏培養した後、その100μ∦を分取して、 アンピシリン50μg/sfを含むLB寒天ブレー ト [1. 5%パクトアガー、1%パクト・トリブ トン、0、5%酵母抽出液、1%食塩]上に描き、 37℃で14時間インキュベートしてプラスミド DNAにより形質転換した大腸器のコロニー約 200個を得た。この中から12個を無作為に採 取し、50μg/ngのアンピシリンを含むLB培 地で換着後、パイルンポインとドリー「Birnbin and Doly] の家注 [Molecular Cloning. A Laboratory Manual, T. Maniatis at al., ad. p368-389 (1982)] により各コロニーからプラス ミドDNAを回収した。EcoRIとPst I の二重消 化により、予想される約600塩基対の挿入配列 を有するプラスミドクローン(p G E M B 1)を 週別した。

pGEMB1からのEco RI - Pat i断片の回収

a) プラスミドDNAの単離

挿入した。

上記ので得られたプラスミドクローンp G E M 9 1 を含む大類画酵を、5 0 m g / Mrのアンピシ リンを含むし B 地 8 5 0 0 m を A Mrの アンピシ 1 2 時間 時度 した。その後、5 0 0 0 × g 、1 0 分の遠心により画体を回収し、アルカリ溶腫を [folseciar Closing, A Laboratory manual, T. Maniatis et al., ed. p90-91 (1922)] により、 以下の違りアンスミドD M A を解析した。

肌ち、関体を、8 ×4のリゾチーム5 × / ×4を含

び破策後1 [50mMグルコース、25mMトリス−HC4、pH8. 0、10mM EDTA] に懸勝させ、宝旗で5分間故重した後、これに 16が00. 2N NaOH/1%3DS前歳を 和よて乗早く成和し、水冷下で10分間前離させ た。次に12がの水冷した5M前散カリウム海旋 (p H 4, 8)を加えて混和し、更に氷冷下に 10分間放置した。

上記の後、20000FPP、20分間、4でで 進心し、上間32 Mを16 M がつ2 本のコーレッ クスガラス連心策に移し、それぞれに10 Mのイ ソプロパノールを加えて宝量で15分間軟置した 後、12000×3、30分間、15でで減心し、 プラスミドDNAを依着として回収した。

この危機を職化した後、8 40 T E 軽複数 [10 m M トリスーHC 4、 p H 8、 0、 0、 1 MM E D T A) に溶解し、これに8 8 の塩化セ シウムと 0、 4 x4の 1 1 1 2 1 2 2 0 0 0 0 rpm 、5 例言意はて遠心して溶布を除いた。上摘を 1 2 F A シールチェーブ (日立工機製) に移し、 チューブ上部をミネラルオイルで満たした後、 5 5 0 0 0 rpm 、 1 6 時間、19 でで渡心して、 プラスミド F D N のペンドを形成させた。なた。 注射針を用いてプラスミドDNAを回収し、エタ ノール沈殿によって所望のpGEMB1プラスミ ドDNA (約200μg)を得た。

b) Eco RI ~ Pst I断片の回収

に記載のライゲーション観新族24μ8に溶解し、 これに30円単位のT4DNAリガーゼを加えて、 16℃で18時間インキュベートして、pRIT 2Tのポリリンカー領域にpGEMB1由来の Eco RI- Psr 1新片を得入した。

c) 形質転換体の作製

a) プラスミドベクターの製造

 プロテインA遠伝予酸合ベクターp R I T 2 T (ファルマシア社関) 2 μ g を、Eco Ni - Pat I 周皮形電新度 2 0 μ g に溶解し、Rco Ni - Pat I とをそれぞれ 0 μ l に溶解し、Rco Ni - Pat I Rc でプラ スミド D N A を開設させた。 RC 生成を火 カラ フスド F D N A を開設したでプラ プラスド F D N A を開設した。 マンド 大 規模を納配 むに配板した液、エタリール 化限により開設した のに配板した方法に従って、 マール服 アルクリホス ファターゼを用いて脱リン酸化し、再度フェノー ル抽曲を行なった後、エタノール 水酸により 系望 のプラスミド F D アラー μ g R を R D ニップラスト F C マラー 1 μ g R E D ニッ

b) プラスミドベクターへのEco RI - Pst I断片 の挿入

上記の)に従いEco BIと Pst Iとで開製され、その5′末端を脱りン酸化されたpRIT2Tプラスミド20mgと、前記④で調製されたpGEMB 1由来のEco BI-Pst I断片20mgとを、前記④

得られた反応生成物を1%アガロースゲル電気泳動により分析して、623塩差対のEco RI - Pst J断片が生成しているクローン(pPABI)を 同定した。

4) 上記ので同定されたブラスミドpPAB1を 育する大婦菌株を500 がのアンピシリンを含む LB端地を用いて培養し、前記③ののに示したア ルカリ溶療法に従って、所望のブラスミドDNA pPAB1約300 ggを得た。

⑤ ブラスミドpPAB」の大幅歯N4830への導入

上 足®で得られた p P A B J プラスミド D N A を、マンデルとヒガ (Handel and Higa) の リン 飲 カルシウム法 [J. Hol. Biol. - 52. 154 (1970)] に従って、大陽番 N 4 8 3 の (ファルマシア社よ り入手)に、以下の通り薄人した。

即ち、L B 略地 1 0 0 x f 中で大腸圏 N 4 8 3 0 を 3 7 ℃で振盪培養し、商体密度が約 5 × 1 0 7

特局平4-169195 (13)

/刺となったところで培養を止め、水浴中で急冷 した。4000×gで5分間、4℃で遠心して集 菌した後、沈液を50㎡の氷冷した50mM塩化 カルシウムー10mMトリス-HC#(DH 8 () に整濶させ、水浴中で15分間静置した ※ 4000×gで5分間、4℃で遠心分離した。 得られた沈楂を7 xlの氷冷した50 m M 塩化カル シウム-10mMトリス-HC&(pH8.0) の俗液に再懸濁させ、氷冷中に静置した。かくし て顕覚した大勝蘭の懸濁液 O. 2mlにTE級衝液 に溶解させたp P A B 1 プラスミド溶液 1 0 μ ℓ (プラスミドDNA10mを含む)を加え、氷浴 中で30分間静屋した後、42℃の温湯中にて2 分間加湿し、次に1 xlの L B 培地を加えて、37 でで1時間インキュペートした。かくして得られ た大腸循懸漏液100μgを前記した組成のアン ピシリンを含むLB寒天培地上に揺布し、37℃ で14時間インキュベートして、形質転換した大

その後、5000×gで15分間、4℃で減心して歯体を回収し、これを水冷したドリス緩衝生 収食塩水 [50mM NaC4] 100がに懸濁させ、水 お中にて超音波壁跡(ブランソン世製、ソニファ イアー250を使用し、出力設定7にて3分間の 処理を3回跡のます)することにより、関体中の 混白質を抜出させた。この破砕液的100 球を減 か分解(16000×g、20分、4℃)して上

席頭分約95 xxを回収し、300 xxのトリス議事 生態度量水を別えて希釈した後、約10 xxの 「g G ーセファロース6ファーストフロー(ファ ルマップ社別)を美味したカラムに応着して、プ ロティンA ー E D ー B 融合蛋白質をカラムに吸着 させた。延カラルを100 xxのトリス被毒生態を 塩水、次に20 xxの5 m xx が 20 xxの 5 m xx が 20 xx の 5 m xx が 20 xx が 20 xx の 5 m xx が 20 xx せ、これを 0. 2 対すつ、減の B a l b / c マウ ス (8 通齢) に皮内胶与した。その後、同様にし て 4 回、2 週間 3 日後にお加皮 5 して免疫し、乗終 免疫の 3 日後に膵臓を抽出した。 権助対議より解離脳を取り出し、鉄細筋中に存

在する素面版を 0.83%塩化アンモニウム液で 4℃下に1~2分間処理して機解除主した。上記で得られた細胞を感作リンパ球細胞として集め、 37℃に加盟したRPMI-1640増地で3回 洗浄した。

ハイブリドーマの作製

宝飾側 2

実施例1で得られた精製ED-B-プロテイン A融合蛋白質の0.05 mを v.0.5 xxのPBS で名釈した後、同量のフロインド完全アジュバン b (complete fround's adjuvent) と混合乳化さ 次にマウス骨質機能的 [P 3 U 1、Current topics in Microbiology and Insurationsy. 72. 73 (1981) 参参照]を、15 光FCS (年齢児血清)を含有するRPMI-16 4 0 精神に名・フザグアニン100μMを加えた均地中で、離代均美し、これをミエローマ細胞として用い及浄した。上記ミエローマ細胞と保護機能のを細胞放比 10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で飛り、10:11になるように50mのチューブ内で振り、10:11になるように50mのチューブ内で振り、10:11になるように50mのチューリーに10:11に対して10:11に対しに対して10:11に対して10:11に対して10:11に対して10:11に対して10:11に対しに対して10:11に対して10:11に対しに対しに対して10:11に対しに対して10:11に対しで10:11に対して10:11に対しで10:11に対しで10:11に対しで10:11に対しで10:11に対しで10:11に対しで10:11に対しで10:11に対しで10:11に

し、得られた細胞混合物を500×8で5分間違 心後、上溝をパスツールピペットで完全に除去し た。之等の操作は37℃に保盛した水槽内にて行 なった。

 した。上渡を吸引除去し、3.7℃に保温した完全 RPMI-1640培地液に、脾細胞1×10⁶ 個/減となるように懸削させた。次に、この懸繭 液を96ウェルのブレート(コースター社製)に 0. 1 #4ずつ分注し、37℃、5% CO2、 100%湿度のインキュベーター内で24時間増 着した。その後、名ウェルに、ヒポキサンチン 1 × 10⁻⁴M、アミノブテリン4×10⁻⁷及びチミ ジン1. 6×10⁻⁵Mを含む10%FCS添加完 全RPMI-1640培施(以下これをHAT培 地という)の O. 1 x4 ずつを抵加した。以後、上 清を2日目及び3日目にそれぞれり、 1 xf ずつ吸 引し、新しいHAT培地の、124ずつを加えて液 交換した。その後、上記被交換を2~3日おきに 行なった。6日目に同様に上清を吸引し、ヒポキ サンチン1×10⁻⁴M及びチミジン1、6× 1 D - 5 M を含む完全 R P M I - 1 6 4 0 培地 (以 下これをHT培地という)に代えた。以後、完全

RPM J-1640 培地で増殖維持した。

上記録作はよる脳影動会談、10~114日間で コロニーが角限で観察されるようになった。 細筋 が96ウェルブレートの底面膜の1/4を占めた 時より、ED-Bを保持したじト船震由来といて、培 餐上標を試験し、陽性となったウェルから回ちに 現界新数性(Method in Ensymology, 72-3 (1981))により、ハイブリドーマのクローニング を行なった。

即ち、Balb/c系マウス胸積細約1×
10 * 解を含むように関制した10 % FC S 添加
R P M I - 16 4 0 地地の 2 0 がを用いて、ハイ
ブリドーマを3個/ウェル、1個/ウェル及び
0.3個/ウェルとはるように6 ウェルプレート
に0.2 がつ槽いてクローニングを行ない、目的とするハイブリドーマを構立した。

上記クローニングは、ヒト正常腺維芽細胞WI

- 38を開集ウィルスSV40で感化させた期間 W1-38VA13の効果上清から精短として無性 FN及び胎盤曲米FNとの反応性を指揮として、 血無型FNとの反応性がないことを確認しながら、 上記フローニングを4回げない、所述の反応特異 性を有する本発明のモノフローナル技体を産生す るハイブリドーマ4株を得た。

之等をもれぞれ「ОАL-TFN-〇1」~
「OAL-TFN-〇4」と命名した。
上記で降られたクローンOAL-TFN-〇1
~〇AL-TFN-〇4を、完全RPMI1640地端にて、5%CO:条件で、37℃にて、96時間増度した。地震後を3000 cpe
で10分間高公分組して、自的のモノクローナル
核体名合位機上所を得た。

得られたクローンの内の1株(木発明抗体産生ハイブリドーマOAL-TFN-01)を選定した。

競モノクローナル抗体産生細粉は、工業技術院 鉄生物工業技術研究所に「OAL-TPN-O1J なる投売で専託されており、その可託番号は「禁 工研稿等第11540号(PEBM P-11540)」であ る。

上記クローンOAL-TFN-01の1× 10 0 個を、予めプリスタン(アルドリッチ社製) を接職しておいたBalb/C系マウスに規則内 投与した。10~14日後、蓄機した額水を採取 1. 本参明ななを含む質水を得た。

該酸水中の抗体を、ゲルクロマトグラフィー (セファクリールーS-300使用)及び除イオン交換クロマトグラフィー(Qーセファロース使用)を用いて精製して、精製抗体OALITFN

以下、上紀で得られた本発明モノクローナル抗 体の特性を実施例3として示す。

実施例 3

の)2 μ g / ウェルをコートした(4 ℃、2 4 時間)9 6 り ェルポリスチレンマイクロプレート (川内で民製)を、1 米8 S 人のダルベッコリン酸 級斯技 (p H7、2、以下の'P B S と場外する)で、4 ℃、2 4 時間、プロックした後、級プレートの各ウェルに実施列2 で 世上木発明的体を含む 作業上消5 0 μ 4 を加え、至温で 3 時間の応させた。後浄用級新技 (D'P B S + 0.0 5 % 9 ペーン20)で3回表浄後、パーオキンダーゼ機製 サギ試マウス免疫グロブリン院体 (ザイメット社 数十年試マウス免疫グロブリン院体 (ザイメット社 数日の10 円 m で T F N G P D B ・プロティン A 版 合業自転に動きした状体を制定した。

その結果、培養上清の1×10 ! 倍希駅で充分 な発色が認められた。

④ ELISA法による標準曲線

本発明モノクローナル抗体をD'PBSにて 25μg/zgに希釈して、これを96ウェルマイ クロブレートの各ウェルに100μgずつ入れ、

本発明抗体の性状

① 杭体のサブクラス

マウスモノクローナル杭体サブクラス同定用キット(バイオ・ラド(Bio-Rad)社製)を用いて、 本歌明杭体のサブクラスを決定した。

その結果上記抗体のサブクラスは、IgMであった。

② 抗体産生レベル

実施例2でえた培養上清を進心分離し、その上 清を10%FCS級加RPMI-1640培地に て、37℃、5%CO:の条件で10日間インビ トロにて培養した。

ハイブリドーマが最大細胞密度になった時の培 使上清中のOAL-TFN-01のIgM量は、 約5μg/ゴであった。

③ 抗体の力質

ED-Bを保持した胎盤由来のFNの精製品 (胎盤をホモジネート後ウレアにより抽出したも

4度℃で一映固定後、D′ P B S (0. 05%ツ イーン20を含む)で洗浄した。次いで、各ウェ ルにD' PBS、0、05%チメロザール及び 0. 5%牛血清アルブミン (BSA) を300 u まずつ入れ、4℃で一晩プロッキングを行なっ た。プロッキングの後、D'PBS (0.05% ツィーン20を含む)で洗浄し、各ウェルに 0.01Mリン酸緩衝液 [0.1% NP-40 (NONIDERT P-40 、シグマ社製) 、0. 05%チ メロザール、10%FCS、pH5. 5] 100 u g を入れた。更に各ウェルに、種々の濃度に希 訳したヒト血漿より精製したFN (pFN) と、 ヒト正常腺維芽細胞WI-38を腫瘍ウィルスで 原化させた細胞WI-38VA13の培養上清か ら精製した癌性FN(cFN)とを、それぞれ 20 # まずつ加え、室温で2. 5時間インキュベ ーションした後、0.05%ツイーン20を含む D'PBSで6回海浄した。

特開平 4-169195 (16)

更に、上記各ウェルに、パイオチニレート標準 (Siotinylated) した抗FNモノクローナル抗体 [OAL-pF115、シグマ社のpFNを免疫 原として樹立したもの、臨床病理、vol.35補冊、 1987年、pli9 : The 18th Congress of the International Association of Medical Laboratory Technologists. Abstracts, p225 (1988)等参照] (×1000倍新駅線を100 µ 4 / ウェル) 、D' PBS (100 µ 4 / ウェ ル)、0. 1%CHAPS (3-1(3-クロラ ミドプロピル) ジメチルアンモニオ] -1-プロ パンスルホネート)、0.1%BSA、0.05 %チメロザール溶液: A 緩衝液100 g g を加え た後、2.5時間インキュペーションし、 0. 05%ツイーン20を含むD'PBS洗浄用 緩衝液で6回洗浄した。

次に、アビジン-パーオキシダーゼ複合体 (パ イオ・ラッド社製) 100 μ s / ウェルを A 緩衝 に路解して原加した後、1時間インキュペーションした。プレートを飛券用護馬級で洗浄後、0-フェーレンジアミン搭進(0 P D 溶痕)を、ウェル当り100μe加入。至温で10分間反応させた後、100μeの2N 成骸を加えて反応を併止させ、492mmの販光度を創定した。

上記の結果を第1図に示す。

図において縦軸は492 m での吸光度(O))を、機軸はFNの満度を示し、(1)が癌性FNの結果、(2)が血漿型FNの結果である。

数図より、本発明抗体は血漿型FNとは反応せず、癌性FNと用量依存的に反応することが明らかである。

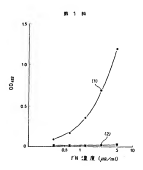
図面の簡単な説明

第1回は本発明抗体の各種PNに対する反応性 を関べた結果を示すグラフである。

(以 上)

代理人 弁理士 三 枝 英 二





第1頁の統き		
@Int, Cl. 5	識別記号	庁内整理番号
# A 61 K 39/395 C 07 K 7/10 C 12 N 5/20 15/06	т	8829-4C 8318-4H
15/62 C 12 P 21/02 G 01 N 33/574 33/577	C Z	8214-4B 9015-2 J 9015-2 J
(C 12 P 21/08 C 12 R 1:91) (C 12 P 21/02 C 12 R 1:19) C 07 K 99:00		